## PCC10- AVALIAÇÃO DE DISFUNÇÃO TEMPOROMANDIBU-LAR E DOR OROFACIAL EM INDIVÍDUOS COM OSTEOGÊNE-SE IMPERFEITA: SÉRIE DE CASOS

JULIANA SOUZA PESSOA FREIRE, ELVIS HONORATO MOTA, BEATRIZ PEDRIQUE, DANIEL CIVIDANIS GOMES NOGUEIRA FERNANDES, ADRIANA DE OLIVEIRA LIRA ORTEGA

A osteogênese imperfeita (OI) é uma alteração óssea de origem genética afetando a estrutura e a função do colágeno do tipo I, que representa mais de 90% do colágeno tecidual total. O padrão de herança mais comum é o autossômico dominante, podendo ser, com menor frequência, recessivo. A síntese deficiente leva ao aparecimento de ossos enfraquecidos e quebradiços, sendo outros sinais que acompanham esta doença o tom azulado da esclerótica e a perda de audição. Apesar de apresentarem alta frequência de alterações de interesse da área odontológica, poucas investigações na literatura se detiveram na avaliação de Disfunção Temporomandibular e Dor Orofacial (DTM/DOF) nesses indivíduos. Foram avaliados 7 indivíduos com diagnóstico de OI, 4 do sexo feminino e 3 do sexo masculino, com idades entre 7 e 53 anos (média 24,5 anos), peso entre 21,9 Kg e 55 Kg (média 35,32 Kg) altura entre 1,07 m e 1,31 m (média 1,23m). Para investigação de disfunção temporomandibular (DTM/ DOF), foi empregado o critério de avaliação do Diagnostic Criteria DC-TMJ. Quatro indivíduos apresentaram limitação na abertura e ou da lateralidade e protrusão, 2 apresentaram sons articulares e 3 apresentaram dor a palpação. Quando aplicado o questionário diagnóstico validado e proposto pela Academia Européia de Desordens Craniomandibulares, 3 sujeitos apontaram pelo menos um sinal positivo, sendo que dois relataram cefaleia. Em relação aos fatores de risco 5 indivíduos estavam expostos a pelo menos um deles. Os pacientes com OI podem apresentar sinais e sintomas de DTM e Dor Orofacial, bem como estão expostos a fatores de risco ao desenvolvimento desse quadro.

## PCC12- HISTOQUÍMICA E IMUNO-HISTOQUÍMICA NO DIAGNÓSTICO DA MUCINOSE ORAL FOCAL

LARA CRISTINA OLIVER GIMENEZ, SÍNTIQUE NUNES SCHULZ MORAES, CLAUDIA FABIANA JOCA DE ARRUDA, RUBENS CAMINO JUNIOR, SUZANA CANTANHEDE ORSINI MACHADO DE SOUSA

A mucinose oral focal (MOF) é uma lesão rara de tecidos moles que apresenta etiologia desconhecida, entretanto, sabe-se que ela está relacionada a uma produção exagerada de ácido hialurônico por fibroblastos. Clinicamente, a lesão se apresenta na cavidade oral como um nódulo, que pode ser de base séssil ou pediculada, indolor e sem alteração de cor. É apontada ainda como manifestação oral da mucinose cutânea. Histologicamente, a lesão se caracteriza por uma área de tecido mixoide bem definida, não encapsulada, na qual se pode observar fibroblastos de morfologia variando de fusiforme a estrelários. O relato de caso refere-se a um paciente do sexo masculino com 56 anos de idade, melanoderma, apresentando um nódulo na região de transição entre palato duro e mole, de coloração normal, assintomático, com 5 cm de diâmetro e duração de 05 anos. A suspeita clínica foi de fibroma, adenoma pleomórfico ou hiperplasia fibrosa inflamatória, entretanto, o exame histopatológico revelou que se tratava de MOF, complementando ainda o respectivo diagnóstico, lançou-se mão da coloração especial azul de toluidina que por sua vez evidenciou por metacromasia o ácido hialurônico da lesão, além de indicar a presença de mastócitos. A MOF também deve ser diferenciada de outras lesões mixoides neurais, podendo, para este fim, realizar imuno-histoquímica para os marcadores S100 e EMA, os quais foram negativos para o presente caso. Para tanto, cabe ressaltar a importância da histoquímica, como azul de toluidina e azul de Alcian, outro marcador positivo para mucinose, e imuno-histoquímica, a fim de melhor esclarecer os componentes da matriz extracelular de lesões de aspecto mixoide, auxiliando no diagnóstico de MOF.

## PCC13- POTENCIAIS DIFICULDADES NO DIAGNÓSTICO DA SÍFILIS SECUNDÁRIA

LARA CRISTINA OLIVER GIMENEZ, CLAUDIA FABIANA JOCA DE ARRUDA, DESIREE CAVAL-CANTI. SUZANA CANTANHEDE ORSINI MACHADO DE SOUSA

Dentre as doenças sexualmente transmissíveis com manifestação oral, a sífilis destaca-se por sua incidência que tem se tornado cada vez maior na população brasileira com significativo aumento de casos nos últimos anos. O presente trabalho relata o caso de paciente do sexo feminino, 22 anos, leucoderma, fumante e etilista, apresentando lesões multifocais em mucosa oral e pele com 02 meses de evolução. A paciente relatava ainda perda de peso e tosse. O diagnóstico diferencial foi de sífilis e paracoccidioidomicose e a biópsia realizada confirmou o diagnóstico de sífilis por análise histopatológica e imuno-histoquímica (anti-treponema) que evidenciou a presença de espiroquetas no epitélio de revestimento, bem como em região perivascular e perineural. O diagnóstico da sífilis, de maneira geral, é estabelecido por meio de exames sorológicos, no entanto, alguns casos de lesões orais de sífilis secundária podem remeter a diagnósticos diferenciais que não incluem suspeita de sífilis, como liquen plano oral, penfigoide bolhoso, carcinoma epidermoide, histoplasmose, dentre outras lesões. Casos como esses são biopsiados e enviados para análise histopatológica, que por sua vez evidencia abundante exocitose (células inflamatórias presentes no epitélio de revestimento) e intenso infiltrado inflamatório mononuclear predominantemente linfocitário disposto em áreas perivasculares e justaepitelial, muitas vezes exibido padrão liquenoide. Por ser um quadro histológico pouco específico, destacamos a importância de se lançar mão de um marcador imuno-histoquímico (anti-treponema) estabelecendo-se aí uma correlação clinico-patológica e imuno-histoquímica para precisa definição do diagnóstico final.